L2 ANSWER 1 OF 1 WPIX COPYRIGHT 2006 THE THOMSON CORP on STN

ACCESSION NUMBER: 1992-213343 [26] WPIX Full-text

DOC. NO. CPI: C1992-096450

TITLE: Rubber-modified aromatic mono vinyl copolymer - obtd. by

block (suspension) copolymerisation of aromatic mono vinyl cpd. and vinyl cyanate cpd. in presence of melted

rubber polymer.

DERWENT CLASS: A18

PATENT ASSIGNEE(S): (IDEM) IDEMITSU PETROCHEM CO

COUNTRY COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO	KIND DATE	WEEK L	A PG	MAIN IPC
JP95094511			•	C08F-279-02< C08F-279-02

### APPLICATION DETAILS:

PATENT NO	KIND	APPLICATION	DATE
JP04142321	A	1990JP-0265190	19901004
JP95094511	B2	1990JP-0265190	19901004

#### FILING DETAILS:

PATENT NO	KII	PATENT NO				
	<b></b>	<b></b>				
JP95094511	B2	Based on	.TP04142321			

PRIORITY APPLN. INFO: 1990JP-0265190 19901004

INT. PATENT CLASSIF.:

MAIN: C08F-279-02 SECONDARY: C08F-287-00

BASIC ABSTRACT:

JP 04142321 A UPAB: 19931006

Copolymer is obtd. by block-(suspension) polymerisation of (1) aromatic monovinyl cpd. and (2) vinyl cyanate cpd. in the presence of (3) melted rubber polymer. The weight ratio of aromatic monovinyl cpd. unit and vinylcyanate cpd. unit is 60:40-95:5. The rubber polymer is (A-B) block copolymer with 10,000 or more of weight average mol. weight containing aromatic monovinyl cpd. and vinylcyanate cpd., or polymer segment containing ester-containing vinyl cpd. and (B) part of diene polymer segment. The rubber polymer has 0.03-1.0 micro-m of area average grain size. The rubber-modified aromatic monovinyl copolymer contains 3-35 weight% rubber polymer grain.

Aromatic monovinyl cpd. is pref. styrene or alpha-methylstyrene. The vinylcyanate cpd. is acrylonitrile. The rubber polymer is a block copolymer of styrene and acrylonitrile and butadiene. USE/ADVANTAGE - Copolymer has good appearance and toughness. In an example, styrene-acrylonitrile-butadiene block copolymer (435g) containing 60 weight% butadiene, styrene (3000g), acrylonitrile (1000g) and n-dodecyl mercaptan (4.44g) are reacted at 130 deg.C. for 4 hrs. to form a reaction prod. The prod. (3000g), water (3000g), PVA (10g), benzoyl peroxide (6g) and dicumyl peroxide (3g) are reacted at 140 deg.C. for 3hrs. to form rubber-modified styrene copolymer. Weight ratio of styrene unit and acrylonitrile is 75:25 and area average grain size of the rubber polymer is 0.42 micro-m.

0/0

FILE SEGMENT: CPI FIELD AVAILABILITY: AB

MANUAL CODES: CPI: A04-C01A; A04-D01; A07-A02B

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 特 許 公 報 (B 2)

(11)特許出願公告番号

# 特公平7-94511

(24) (44)公告日 平成7年(1995)10月11日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

庁内整理番号 FΙ 技術表示箇所

C08F 279/02

MQP

287/00 MQX

請求項の数1(全 6 頁)

(21)出願番号

特膜平2-265190

(22)出願日

平成2年(1990)10月4日

(65)公開番号

特開平4-142321

(43)公開日

平成4年(1992)5月15日

(71) 出廣人 999999999

出光石油化学株式会社

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

(72) 発明者 小松 敬

千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油

化学株式会社内

(72) 発明者 坪倉 豊

千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油

化学株式会社内

(72)発明者 奥村 量三

千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油

化学株式会社内

(74)代理人 弁理士 阿形 明 (外1名)

審査官 板橋 一隆

# (54) 【発明の名称】 ゴム変性芳香族モノビニル共重合体

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】溶解したゴム状重合体の存在下、芳香族モ ノビニル化合物とシアン化ビニル化合物とを塊状重合又 は塊状懸濁重合させて成るゴム変性芳香族モノビニル共 重合体であって、

- (イ) 該ゴム変性芳香族モノビニル共重合体における 芳香族モノビニル化合物単位とシアン化ビニル化合物単 位との含有割合が重量比60:40ないし95:5であること、
- (ロ) 該ゴム状重合体が、ジエン系化合物単位の含有 量40~90重量%及び重量平均分子量1万以上の(A-B) 型プロック共重合体であって、A重合部が芳香族モ ノビニル化合物とシアン化ビニル化合物とを主成分とす る共重合体又はエステル基含有ビニル化合物を主成分と する重合体セグメントから成り、かつB重合部がジエン 系重合体セグメントから成ること、及び

(ハ) 該ゴム状重合体が面積平均粒子径0.03~1.0 µ mの粒子として前記ゴム変性芳香族モノビニル共重合体 中に3~35重量%の割合で分散していること を特徴とするゴム変性芳香族モノビニル共重合体。

【発明の詳細な説明】

#### 産業上の利用分野

本発明は新規なゴム変性芳香族モノビニル共重合体、さ らに詳しくは、ゴム状重合体の含有量が比較的少ないに もかかわらず、光沢などの外観、剛性及び耐衝撃性に優 れており、例えば射出成形品、押出成形品、押出真空成 形品などの成形材料として好適なゴム変性芳香族モノビ ニル共重合体に関するものである。

## 従来の技術

従来、スチレン系樹脂の耐衝撃性を改良する目的で、ポ リスチレンにゴム状重合体をプレンドしたり、あるいは ゴム状重合体の存在下に、スチレンを重合させることにより、該ゴム状重合体にスチレンが一部グラフト重合され、かつスチレンの残部がポリスチレンとなって、実質上ゴム状重合体/スチレンのグラフト共重合体とポリスチレンとが混在された状態とし、いわゆるゴム変性ポリスチレン樹脂組成物とすることが工業的に広く行われている。

他方、ゴム変性スチレン系共重合体としては、ゴム変性 スチレンーアクリロニトリル共重合体、すなわちABS樹 脂が知られている。このものは、ポリスチレンの機械的 特性、特に耐衝撃性が改善され、かつ成形性に優れる 上、化学メッキの密着性が極めて高いなどの特徴を有す ることから、機械部品、電気・電子機器部品、自動車部 品、日用品、文具など種々の分野において幅広く用いら れている。

このようなABS樹脂の製造方法としては、例えば塊状ー 懸濁重合法、連続塊状重合法、乳化重合法などが知られ ている。これらの重合法の中で塊状一懸濁重合法及び連 続塊状重合法は、乳化剤を多量に使用する乳化重合法に 比べて、重合後処理の際、水質汚濁の問題が少ない上、 生産性に優れるため、経済性が高いという長所がある。 しかしながら、塊状一懸濁重合法又は連続塊状重合法に よって得られるABS樹脂は外観、剛性及び機械的強度の 物性バランスに劣るという欠点を有している。

このような欠点を改良したゴム変性スチレン系共重合体として、例えば低溶液粘度のポリブタジエンを用いた重合体(特開昭63-199717号公報)及びスチレンーブタジエンブロック共重合体ゴムを用いた重合体(特開昭63-207803号公報、同63-241015号公報、同63-241052号公報、特開平2-16139号公報、同2-60912号公報)などが開示されている。しかしながち、これらのゴム変性スチレン系共重合体は、外観、剛性及び機械的強度の物性バランスが必ずしも十分であるとはいえず、また、これらの物性バランスを高くするためには、ゴムを比較的に多量に用いなければならないという欠点を有している。

### 発明が解決しようとする課題

本発明は、このような事情のもとで、ゴム状重合体の含有量が比較的に少なくても、光沢などの外観、剛性及び耐衝撃性が高いレベルでバランスした塊状重合法又は塊状懸濁重合法によるゴム変性芳香族モノビニル共重合体を提供することを目的としてなされたものである。

#### 課題を解決するための手段

本発明者らは、前記の好ましい性質を有するゴム変性芳香族モノビニル共重合体を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、溶解した特定のゴム状重合体の存在下に、芳香族モノビニル化合物とシアン化ビニル化合物とを塊状重合又は塊状懸濁重合させて得られたものであって、該ゴム状重合体が特定の粒径を有する粒子として所定の割合で分散し、かつ該共重合体中の芳香族モノビニル化合物単

位とシアン化ビニル化合物単位との含有割合が特定の範囲にあるゴム変性芳香族モノビニル共重合体が、その目的に適合しうることを見い出して、この知見に基づいて本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は溶解したゴム状重合体の存在下、芳 香族モノビニル化合物とシアン化ビニル化合物とを塊状 重合又は塊状懸濁重合させて成るゴム変性芳香族モノビ ニル共重合体であって、

- (イ) 該ゴム変性芳香族モノビニル共重合体における 芳香族モノビニル化合物単位とシアン化ビニル化合物単 位との含有割合が重量比60:40ないし95:5であること、
- (ロ) 該ゴム状重合体が、ジエン系化合物単位の含有量40~90重量%及び重量平均分子量1万以上の(A-B)型ブロック共重合体であって、A重合部が芳香族モノビニル化合物とシアン化ビニル化合物とを主成分とする共重合体又はエステル基含有ビニル化合物を主成分とする重合体セグメントから成り、かつB重合部がジエン系重合体セグメントから成ること、及び
- (ハ) 該ゴム状重合体が面積平均粒子径 $0.03\sim1.0\,\mu$  mの粒子として前記ゴム変性芳香族モノビニル共重合体中に $3\sim35$ 重量%の割合で分散していることを特徴とするゴム変性芳香族モノビニル共重合体を提供するものである。

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明のゴム変性共重合体において、原料単量体として 用いられる芳香族モノビニル化合物としては、例えばス チレンをはじめ、αーメチルスチレン、αーエチルスチ レン、αーメチルーpーメチルスチレンなどのαーアル キル置換スチレン、oーメチルスチレン、mーメチルス チレン、p-メチルスチレン、2,4-ジメチルスチレ ン、エチルスチレン、o-t-プチルスチレン、p-t ープチルスチレンなどの核アルキル置換スチレン、o-クロロスチレン、mークロロスチレン、pークロロスチ レン、pープロモスチレン、ジクロロスチレン、ジプロ モスチレン、トリクロロスチレン、トリプロモスチレ ン、テトラクロロスチレン、テトラプロモスチレン、2 ーメチルー 4ークロロスチレンなどの核ハロゲン化スチ レン、さらにはpーヒドロキシスチレン、oーメトキシ スチレン、ピニルナフタレンなどが挙げられるが、これ らの中で特にスチレン及びαーメチルスチレンが好まし い。これらの芳香族モノビニル化合物は、それぞれ単独 で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよ

一方、もう1つの原料単量体として用いられるシアン化ビニル化合物としては、例えばアクリロニトリル、メタクリロニトリル、フマロニトリル、マレイオニトリル、αークロロアクリロニトリルなどが挙げられるが、これらの中で特にアクリロニトリルが好適である。これらのシアン化ビニル単量体は、それぞれ単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。

前記芳香族モノビニル化合物とシアン化ビニル化合物の使用割合については、得られるゴム変性芳香族モノビニル共重合体中に、芳香族モノビニル化合物単位とシアン化ビニル化合物単位とが、重量比60:40ないし95:5、好ましくは65:35ないし90:10の割合で含まれるように、それぞれの単量体を用いることが必要である。シアン化ビニル化合物単位の量が前記範囲より少ないと共重合体の機械的強度が低下するし、多いと共重合体の熱安定性や流動性が低下する傾向がみられる。

本発明においては、所望に応じ、前記の芳香族モノビニ ル化合物及びシアン化ビニル化合物とともに、他の共重 合可能な単量体、例えば不飽和ジカルボン酸無水物、マ レイミド系単量体、メタクリル酸エステル系単量体、ア クリル酸エステル系単量体などを、共重合体樹脂相中に 単量体単位として1~35重量%含まれるような割合で用 いて重合させてもよい。該不飽和ジカルボン酸無水物と しては、例えば無水マレイン酸、無水イタコン酸、オキ シ無水マレイン酸、無水シトラコン酸、無水フェニルマ レイン酸、無水アコニット酸、無水エチルマレイン酸、 無水クロロマレイン酸などが挙げられるが、これらの中 で特に無水マレイン酸が好適である。またマレイミド系 単量体としては、例えばマレイミド、Nーフェニルマレ イミドなどが、メタクリル酸エステル系単量体として は、例えばメチルメタクリレートなどが、アクリル酸エ ステル系単量体としては、例えばメチルアクリレートな どが好ましく挙げられる。これらの共重合可能な単量体 は、1種用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用い てもよい。

本発明共重合体に用いられるゴム状重合体は(A-B)型のブロック共重合体であって、A重合部は芳香族モノビニル化合物とシアン化ビニル化合物とを主成分とする共重合体又はエステル基含有ビニル化合物を主成分とする重合体セグメントから成るものである。このA重合部を形成するのに用いられる該芳香族モノビニル化合物及びシアン化ビニル化合物としては、例えば前記で例示したものが挙げられる。またエステル基含有ビニル化合物としては、例えばメチルメタクリレート、エチルメタクリレート、ブチルメタクリレートなどのメタクリル酸エステル類や、メチルアクリレートなどのアクリル酸エステル類や、メチルアクリレートなどのアクリル酸エステル類や、メチルアクリレートなどのアクリル酸エステル類などを好ましく挙げることができる。

該A重合部が芳香族モノビニル化合物とシアン化ビニル 化合物とを主成分とする共重合体セグメントから成る場合、該共重合体とセグメント中の芳香族モノビニル化合 物単位とシアン化ビニル化合物単位との含有割合は、重 量比で60:40ないし95:5の範囲にあることが好ましい。 また、該A重合部の形成には、前記単量体とともに、所 望に応じ該単量体と共重合体可能な他の単量体を用いる ことができる。

一方、B重合部はジエン系重合体セグメントから成るも

のであって、このB重合部の形成に用いられるジェン系 化合物としては、例えばブタジエン、イソプレン、2-クロロー1,3-ブタジエン、1-クロロー1,3-ブタジエ ン、ピペリレンなどが挙げられるが、これらの中で特に ブタジエンが好適である。

該ゴム状重合体においては、これらのジエン系化合物単位の含有量は40~90重量%、好ましくは50~80重量%の範囲にあることが必要である。この含有量が40重量%未満では得られるゴム変性共重合体の耐衝撃性が不十分であるし、90重量%を越えるとゴム変性共重合体中のゴム状重合体粒子の粒径が大きくなって光沢が低下する。また、該B重合部の形成には、前記ジエン系化合物とと

また、該B重合部の形成には、前記ジエン系化合物とともに、所望に応じ該ジエン系化合物と共重合可能な他の単量体を用いることができる。

さらに、該ゴム状重合体は、その重量平均分子量(ポリスチレン換算)が1万以上であることが必要であり、1万未満では得られるゴム変性重合体は耐衝撃性に劣るものとなる。

このようなゴム状重合体は、公知の方法 [「ジャーナル・オブ・ポリマー・サイエンス・ポリマー・ケミストリィー・エディション (J. Poly. Sci. Poly. Chem. Ed.) 」第23巻、第1551~1568ページ (1985年)、ドイツ国特許第2546377号明細書、特公昭43-8824号公報、特開昭47-3642号公報、特開昭61-120813号公報、特公昭62-29444号公報]により、容易に製造することができる。

本発明のゴム変性芳香族モノビニル共重合体において は、前記ゴム状重合体が、面積平均粒子径0.03~1.0μ m、好ましくは0.10~0.6μmの粒子として、該ゴム変 性芳香族モノビニル共重合体の重量に基づき3~35重量 %、好ましくは6~20重量%の割合で分散していること が必要である。該面積平均粒子径が0.03 µm未満では耐 衝撃性に劣るし、1.0 mを超えると成形品の外観特性 及び剛性が低下する。また、ゴム状重合体の含有量が3 重量%未満では耐衝撃性が不十分であるし、35重量%を 超えると剛性が低下し、本発明の目的が達せられない。 該ゴム状重合体の分散粒子の粒径は、重合時のかくはん 強度や該ゴム状重合体の物性によって調整することがで きる。一般にかくはん強度が高いほど、ゴム状重合体の 溶液粘度が低いほど微細化する傾向があるので、これら の条件を適当に選ぶことにより、分散ゴム状重合体粒子 の平均粒子径を任意に制御することができる。

本発明のゴム変性芳香族モノビニル共重合体は、従来の ゴム変性スチレン系共重合体の製造において慣用されて いる方法、例えば乳化重合法、塊状重合法、塊状一懸濁 重合法、懸濁重合法など、いずれの方法によっても製造 することができるが、本発明においては、経済的に有利 な点から、塊状一懸濁重合法又は連続塊状重合法による 製造方法が選ばれる。

次に、本発明のゴム変性芳香族モノビニル共重合体の製造方法の1例について説明すると、まず、ゴム状重合体

を芳香族モノビニル化合物、シアン化ビニル化合物及び 所望に応じて用いられる他の共重合可能な単量体を含む 混合溶液に加え、20~70℃程度の温度において溶解した のち、この溶液をかきまぜ機付の1段以上、好ましくは 2段以上の重合器に供給して重合を行い、重合の最終段 から固形成分と未反応単量体及び溶剤などの揮発性成分 とを分離する脱揮発性成分工程を経て、所望の共重合体 が得られる。

この方法においては、第一段目の重合器には、単量体に 溶解したゴム状重合体が供給され、また、単量体及び所 望に応じて用いられる重合開始剤や連鎖移動剤は、任意 の段階で重合器に供給してもよい。

この重合方法においては、所望に応じて用いられる重合 開始剤としては、例えば t ープチルヒドロペルオキシド、ジー t ープチルペルオキシド、クメンヒドロペルオキシド、ジー t ープチルペルオキシド、ベンゾイルペルオキシド、1,1ービス (t ープチルペルオキシ) シクロヘキサン、1,1ービス (t ープチルペルオキシ) ー3,3,5ートリメチルシクロヘキサン、2,2ービス (4,4ージー t ープチルペルオキシシクロヘキサン) プロパノンなどの有機過酸化物、アゾビスイソプチロニトリル、アゾビスー2,4ージメチルバレロニトリル、アゾビスシクロヘキサンカルボニトリル、アゾビスイソア で アゾビスインカー で アゾビスインカー で アゾビスインカー で アゾビスインカー で アゾビスインカー で アゾビスインカー で アゾビスシアノ 古草酸などのアゾ化合物などが挙げられる。

また、所望に応じて用いられる連鎖移動剤としては、例えばnードデシルメルカプタン、tードデシルメルカプタンなどのメルカプタン類や、αーメチルスチレンダイマー、1-フェニループテン-2-フルオレン、テルピノール、クロロホルムなどが挙げられる。

本発明のゴム変性芳香族モノビニル共重合体には、所望 に応じ、従来スチレン系単量体に慣用されている各種添 加剤、例えば滑剤、酸化防止剤、可塑剤、難燃剤、光安 定剤、着色剤などを添加してもよいし、さらに、ガラス 繊維などの繊維補強剤や無機充填剤などのフィラーを充 填させてもよい。該滑剤としては、例えばステアリン 酸、ベヘニン酸、ステアロアミド酸、メチレンピスステ アロアミド、エチレンビスステアロアミドなどが、酸化 防止剤としては、例えば2,6-ジ-t-ブチルー4-メ チルフェノール、ステアリルーβー(3,5-ジーtーブ チルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート、トリ エチレングリコールービス-3-(3-t-ブチル-4 ーヒドロキシー5ーメチルフェニル) プロピオネートな どのヒンダードフェノール系やトリ(2,4-ジーtーブ チルフェニル) ホスファイト、4,4′ ープチリデンビス (3-メチルー6-t-プチルフェニルージートリデシ ル) ホスファイトなどのリン系などが、可塑剤として は、例えばミネラルオイルやポリエチレングリコールな どが用いられる。また、難燃剤としては、例えばテトラ ブロモビスフェノールA、デカブロモジフェニルオキシ ド、臭素化ポリカーボネートなどの有機ハロゲン系難燃 剤と酸化アンチモンとの組合せなどを好ましく挙げることができる。

さらに、本発明のゴム変性芳香族モノビニル共重合体は、例えばABS樹脂、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル、スチレンーアクリロニトリル樹脂、ポリカーボネート、ポリブチレンテレフタレート、ポリエチレンテレフタレート、ナイロン6、ナイロン11、ナイロン12、ポリフェニレンオキシド、ポリフェニレンスルフィドなどの樹脂とブレンドし、成形材料として用いることもできる。発明の効果

本発明のゴム変性芳香族モノビニル共重合体は、ゴム状 重合体の含有量が比較的少ないにもかかわらず、光沢な どの外観、剛性及び耐衝撃性が高いレベルでバランスし ており、例えば射出成形品、押出成形品、押出真空成形 品などの成形材料として好適に用いられる。

#### 実施例

次に実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本 発明はこれらの例によってなんら限定されるものではない。

なお、ゴム変性共重合体及びゴム状重合体の物性は次のようにして求めた。

#### ゴム変性共重合体

(1) 分散ゴム状重合体粒子の面積平均粒子径 ペレットを四酸化オスミウム染色し、超薄切片を作成 し、透過型電子顕微鏡写真をとり、写真中に拡大された ゴム状重合体粒子の400~800個の粒子径を測定し、面積 平均粒子径を次式に従って求めた。

面積平均粒子径 (Ds) =  $\Sigma \text{niDi}^3 / \Sigma \text{niDi}^2$  ( $\mu \text{ m}$ ) (ただし、niは粒子径Diのゴム粒子の個数)

- (2) メルトフローレート (MI)
- JIS K-7210に準拠し、荷重5kg、温度200℃の条件で求めた。
- (3) 曲げ強度及び曲げ弾性率

JIS K-7203に準拠して求めた。

- (4) アイソット衝撃強度
- JIS K-7110に準拠して求めた(23℃、ノッチ付)。
- (5) 光沢度

JIS K-7105に準拠して求めた(ただし、入射角60°)。

#### (6) 落錘衝擊強度

270×70×3mmの射出成形板のゲート位置(成形板の末端)より125mm地点で板幅の中央部にて、荷重3.76kg、速度3.5m/秒、試料固定部の穴径2インチ、温度23℃の条件で、レオメトリックス自動落錘衝撃試験機RDT5000を用いて測定し、力と変位の曲線で最初に力が急激な減少を示す時点までのエネルギーを求めた。

(7) ゴム状変性共重合体中のスチレン単位とアクリロニトリル単位との割合

オートクレープに入れたゴム状重合体、スチレン及びア クリロニトリルの量より求めた。なお、該共重合体中の N元素分析の値より得られたアクリロニトリル単位の含有量は上記計算値と一致した。

- (8) ゴム状重合体の含有量
- 前記(7)と同様に仕込み量より求めた。

#### ゴム状重合体

- (9) プロック共重合体の構造
- ・ブタジエン単位の含有量

四酸化オスミウムを触媒として、ジー t ープチルヒドロペルオキシドにより、共重合体ゴムを酸化分解する方法 [「ジャーナル・オブ・ポリマー・サイエンス (J. Polymer Sci.)」第1429ページ (1946年)] により求めた。・重量平均分子量

GPC法(ポリスチレン換算)により求めた。

#### 実施例

内容積71のオートクレープに、ゴム状重合体として、重 量平均分子量23万、ブタジエン単位含有量60重量%及び スチレン単位/アクリロニトリル単位75/25 (重量比) のスチレン/アクリロニトリループタジエンプロック共 重合体435gをさらに、スチレン3000g、アクリロニトリ ル1000g及びnードデシルメルカプタン4.44gを入れ、20 Orpmでかきまぜながら、130℃で4時間反応を行った。 次いで、内容積101のオートクレーブに、前記反応混合 物3000g、水3000g、ポリビニルアルコール10g、ベンソ イルペルオキシド6g及びジクミルペルオキシド3gを入 れ、500rpmでかきまぜながら、60℃~20℃/時間の昇温 速度で140℃まで昇温し、その温度でさらに3時間反応 させて、ゴム変性スチレン系共重合体のビーズを得た。 次に、得られた共重合体を240℃の押出機にてペレット にしたのち、射出成形を行った。得られた成形品の物性 測定結果を表に示す。

#### 実施例2~4

ゴム状重合体、n-ドデシルメルカプタンの量およびかくはん回転数を表に示す条件にした以外は、実施例1と

同様にして実施した。得られた成形品の物性測定結果を 表に示す。

#### 実施例5

ゴム状重合体を表に示す条件にした以外は、実施例1と 同様にして実施した。得られた成形品の物性測定結果を 表に示す。

#### 実施例6

ゴム状重合体として、重量平均分子量22万、ブタジエン 単位の含有量60重量%のメチルメタクリレートーブタジ エンブロック共重合体を用いた以外は、実施例2と同様 にして実施した。得られた成形品の物性測定結果を表に 示す。

# 比較例1~3

ゴム状重合体を表に示す条件にした以外は、実施例1と 同様にして実施した。得られた成形品の物性測定結果を 表に示す。

#### 比較例4

ゴム状重合体として、ポリブタジエン〔宇部興産(株) 製、商品名BR15HB、重量平均分子量55万〕を使用し、表 に示す条件にて重合した以外は、実施例2と同様にして 実施した。得られた成形品の物性測定結果を表に示す。 比較例5

ゴム状重合体として、スチレンーブタジエンブロック共 重合体 [日本ゼオン (株) 製、商品名ZLS-01、重量平均 分子量10万、ブタジエン単位の含有量77重量%] を使用 し、表に示す条件で重合した以外は、実施例2と同様に して実施した。得られた成形品の物性測定結果を表に示 す。

## 比較例6

かくはん回転数を100rpmに代えた以外は、実施例2と同様にして実施した。得られた成形品の物性測定結果を表に示す。

														_
	格 報 強 強 関 度	Œ	0.5	æ	12	9	2	7	0.1>	0.1	7	0,1	0.1	0.2
	光度	(%)	32	97	ន	66	88	88	88	88	85	82	81	ස
物性	アイゾット 衝撃強度	(kgcm/cm)	7.8	11,2	13,8	10, 5	9,8	10,8	3.7	4.2	15,2	10.9	11.5	14,3
	曲 <b>げ</b> 彈性 <sup>种</sup>	(kg/cd)	30300	27200	26300	26900	00882	29800	29800	28900	25600	27900	27200	26800
	曲げ強度	(kg/cd)	1030	830	760	810	920	OZS	1010	930	ബ	830	820	780
	3	(g/10ff)	2.5	2.0	1,6	2,7	3,8	2.3	4.7	3.2	1.1	2,6	2.2	1.8
ゴム粒子の面積率	12	(mm)	0.42	0.39	88.0	0.27	0,18	0.42	0,02	0.23	1,19	0,48	0.38	1.23
共重合体中のスチンドン単位・ア	# 11 	(重量比)	76:25	75:25	75:25	75:25	75:25	75:25	75:25	75:25	75:25	75:25	75:25	75:25
ゴム状集	E 11 2 12 14	(重量%)	9.8	16,9	21.5	16,9	16,9	16,9	16.9	16,9	16,9	10,3	16,9	16,9
	提押回	(rpm)	200	200	200	300	200	200	200	200	200	400	200	100
	温度	ĝ	130	130	130	130	130	130	130	130	130	130	130	130
#	n-ドデ ジルメ	* \( \)(8)	4.44	4.81	5, 10	4.81	4.81	4,81	4.81	4.81	4.81	4,46	4.81	4.81
重合条件	状重合	(3)	435	813	1096	813	813	813	813	813	813	459	813	813
	ゴムも 体	種類	Y	٧	¥	¥	æ	Ľ.	ပ	۵	Е	ပ	=	¥
	727	<u>(</u>	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000
	<b>イフ</b>	(g)	3000	9008	3000	3000	3000	8	999	3000	9000	998	3000	3000
			-	03	3	4	2	9	_	2	m	4	r.	ဖ
			実施	実 例 猫					比較	髰				

A スチレン-アクリロニトリル共重合体とポリブタジエンとのブロック共重合体;ポリブタジエン含有量60mt36, 重量平均分子量23万、スチレン:アクリロニトリ 15:25

B スチレン-アクリロニトリル共重合体とポリブタジエンとのブロック共重合体;ポリブタジエン含有量60mt%,重量平均分子量3万 スチレン:アクリロニトリ C スチレン-アクリロニトリル共重合体とポリプタジエンとのプロック共重合体;ポリプタジエン含有量60nt%,重量平均分子量7千 スチレン;アクリロニトリ ルー75:25

り スチレン-アクリロニトリル共重合体とポリブタジエンとのブロック共重合体;ポリブタジエン含有量30mt%,重量平均分子量20万、スチレン:アクリロニトリ ル=75:25

E スチレン-アクリロニトリル共重合体とポリブタジエンとのブロック共重合体;ポリブタジエン含有量95mt%, 重量平均分子量25万、スチレン:アクリロニトリ ル=75:25

F ポリメチルメタクリレートとポリプタジエンとのプロック共重合体;ポリプタジエン含有量60mt%, 重量平均分子量22万 12=75:25

6 ポリブタジェン: 重量平均分子量55万

1 ポリスチレンとポリブタジエンとのブロック共重合体;ポリブタジエン含有量でれる,重量平均分子量10万